

VI ER KOMMET *tættere på* BESLUTNINGSTAGERNE

Fremtidens sundhedsvæsen er til debat netop nu, og FSF er med i maskinrummet. Regeringen har nedsat en kommission, der i starten af 2024 skal præsentere sit bud på udformningen af fremtidens sundhedsvæsen. I FSF fik vi en invitation fra kommissionen til at præsentere vores skarpe anbefalinger til, hvor det er helt nødvendigt at forbedre vilkårene for mennesker med fibromyalgi. Ulighed og uretfærdighed er desværre stadig virkeligheden for tusindvis af mennesker med fibromyalgi. Det ved vi fra de smertelige historier, I deler med os, og vi står sammen med jer for at kæmpe vores fælles sag.

Respekt for diagnosen

Har du fibromyalgi, har du ikke lige adgang til den bedste behandling over-

adgang til den behandling, der som minimum bør være gældende for alle med fibromyalgi i Danmark. I FSF arbejder vi hårdt for, at behandling i topklasse naturligvis skal være tilgængelig i hele Danmark!

FSF taler jeres sag

Det arbejde er en daglig kamp, som vi udfolder ved enhver given lejlighed. Vi har holdt møder med en række sundhedsordførere, som er på bølgelængde med vores mærkesager. Og flere møder med vores folkevalgte venter forude. Vi sørger naturligvis også for at holde politikerne op på, at de skal leve op til deres pæne ord i handling, når arbejdet med fremtidens sundhedsvæsen for alvor tager fart næste år. Mange interesser står på spil, men i FSF er vi garant for at

handling. Allerværst er, at Sundhedsstyrelsen fortsætter sin soloslingrekurs ved, at Danmark som det eneste land i verden bruger stemplet "funktionelle lidelser" om fibromyalgi, der bliver kørt ud på et sidespor sammen med mange andre sygdomme. Det forplumrer de enkelte diagnosers behov for individuel, specialiseret behandling. Vi har ved mange lejligheder fremhævet den landvinding, at WHO for første gang anerkender fibromyalgi og kroniske smertesygdomme som selvstændige sygdomme. Det er helt uforståeligt, at Danmark stadig ignorerer denne WHO-standard. I FSF arbejder vi hårdt for en afskaffelse af "funktionelle lidelser" i fremtidens sundhedsvæsen. Det kan kun gå for langsomt!

"Har man fibromyalgi, er det selvfølgelig den diagnose, man skal have!"

alt i Danmark. Vi ved, hvad der virker. Det er hurtig udredning med respekt for fibromyalgi som diagnose efterfulgt af diagnose-specifik behandling. Her i bladet kan du læse om et medlem, hvor det tog 15 år at få stillet diagnosen fibromyalgi, hvilket er horribelt! Den uretfærdighed SKAL ophøre! Vores mærkesag i FSF er, at udredning for fibromyalgi maksimalt må vare 1 år. Ensartet behandling er ligeledes helt afgørende. Mange års viden og erfaring fra Fibromyalgienheden med Stine Amris på Frederiksberg Hospital er klar til udrulning i hele landet. Det er uretfærdigt, at mennesker med fibromyalgi i Region Hovedstaden nu er de eneste, som har

tale jeres sag som mennesker med fibromyalgi. Mindst 100.000 danskere lider af fibromyalgi. De menneskelige, sociale og økonomiske konsekvenser er så voldsomme – både for den enkelte og for samfundet - når så mange mennesker ikke er sikret hurtig udredning og behandling med respekt for diagnosen fibromyalgi.

Jungle af "diagnoser"

Har man fibromyalgi, er det selvfølgelig den diagnose, man skal have! Det er desværre ikke en selvfølge i Danmark. Fibromyalgiramte sendes ofte ind i en jungle af "diagnoser", som spænder ben for den rette diagnose og den rette be-



Formand Søren Harboe
Fibromyalgi- & Smerteforeningen